

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii) प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 447]

नई दिल्ली, सोमवार, मार्च 14, 2011/फालान 23, 1932

No. 4471

NEW DELHI, MONDAY, MARCH 14, 2011/PHALGUNA 23, 1932

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 522(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 7 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं.का.आ. 2972(अ) और 2973(अ) तारीख 16 दिसम्बर, 2010 में संयोजित करते हुए, भारत के राजपत्र, असाधारण, भाग-11, खंड 3, उप-खंड (ii) में प्रकाशनार्थ, उक्त पैरा क प्रयोजन के लिये नीचे विनिर्दिष्ट संपरिवर्तन लागत, पैकिंग प्रभार, पैकिंग सामग्री की लागत और सामग्री की प्रसंस्करण क्षति के मानकों को निर्धारित करती है, जो तत्काल प्रभाव से लागू होंगे।

(क)	सपरिवर्तन लागत		रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पीवीसी बेग इवी ओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और		2.26
	बेग पर दो पोर्ट सहित		•
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित		2.26
(জ)	पैकिंग प्रभार		रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पीवीसी बेग इवी ओएच/ऑक्सीज़न बे रियर प्रोपर्टी और		0.52
	बेग पर दो पोर्ट सहित		
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित		0.52
(ग)	पैकिंग सामग्री	#	रुपये प्रति 100 मिलि पं
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीज़न बेरियर प्रोपर्टी और		15.67
	बेग पर दो पोर्ट सहित		
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित		12.15
(घ)	प्रसंस्करण में पैकिंग सामग्री की प्रसंस्करण क्षति पैकिंग सामग्री		
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और		4%
	बेग पर दो पोर्ट सहित		
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित		4%
	د المنابع المن	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

[कां.सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 522(E).— In Pursuance of paragraph 7 of the Drugs (Prices Control) order, 1995, read with No. S.O. 637(E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, in addition of the order of the Government of India in the Ministry Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2972(E) & 2973(E) dated 16th December, 2010, published in the Gazette of India, extraordinary, part II, section – 3, sub-section (ii), hereby prescribes the norms for Conversion Cost, Packing Charges, Packing Materials and Process Loss for the purpose of the said paragraph, which shall come into force with immediate effect:

A.	Conversion Costs	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen Barrier Properties and two ports on bag	2.26
	Non PVC Bag with two port on bag	2.26
В.	Packing Charges	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen Barrier Properties and two ports on bag	0.52
	Non PVC Bag with two port on bag	0.52
C.	Packing Material	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	
	Barrier Properties and two port on bag	15.67
		15.67 12.15
D.	Barrier Properties and two port on bag	
D.	Barrier Properties and two port on bag Non PVC Bag with two port on bag	
D.	Barrier Properties and two port on bag Non PVC Bag with two port on bag Process Loss	
D.	Barrier Properties and two port on bag Non PVC Bag with two port on bag Process Loss Packing Material Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	12.15

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 523(अ),— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जिरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

	सारणी							
क्र.स.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)			
1	2	3	4	5	6			
		प्रत्येक बायलेयर्ड टिकिया में						
"1.	डोक्सोफाइलिन+ मोन्टील्यूकास्ट सोडियम गेालियां	डोक्सोफाइलिन—400 मिग्रा (एक्सटेन्डेड रिलिज़ के समान) मोन्टील्यूकास्ट सोडियम मोन्टील्यूकास्ट10 मिग्रा. के बराबर	ब्लिस्टर	न्यू./एत्यू. ४४.	52 47.96			
2.	डोक्सोफाइलिन+ मोन्टील्यूकास्ट सोडियम गोलियां	डोक्सोफाइलिन—800 मिग्रा (एक्सटेन्डेड रिलिज़ के समान) मोन्टील्यूकास्ट सोडियम मोन्टील्यूकास्ट—10 मिग्रा. के बराबर	ब्लिस्टर	न्यू / एत्यू. 58	.86 63.40"			

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीम्गत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के वास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शत के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के प्रिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 523(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax. if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	ulation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Doxofylline+ Montelukast Sodium Tablets	Each bilayered tablet contains Doxofylline-400mg (as Extended Release) Montelukast Sodium eq. to Montelukast-10mg	10's Alu./Alu. Blister/Strip	44.52	47.96
2.	Doxofylline+ Montelukast Sodium Tablets	Doxofylline-800mg -(as Extended Release) Montelukast Sodium eq. to Montelukast-10mg	10's Alu./Alu. Blister/Strip	58.86	63.40

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) This order shall be applicable to all manufacturers except for those manufacturers having obtained any stay order / interim relief from the Hon'ble Court in court matters against issuance of such price fixation notification for Doxofylline based formulations under the provision of DPCO, 1995.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का,आ. 524(अ).— प्राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 766(अ), तारीख 28 मार्च, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	प्रत्येक वायल में सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—125 मिग्रा. के बराब	` '		.78 11.61
2.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—250 मिग्रा. के बराब		12. पयूल के लिए पानी)	94 13.94
3.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—500 मिग्रा. के बराबर		17. पयूल के लिए पानी)	24 18.57
1.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—1 ग्राम के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम इन्जैक्शन व	26. पयूल के लिए पानी)	72 28.78"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) जहां कहीं भी ब्रोमोब्यूटाइल रबर स्टोधर (लेटेनर की) के लिए रुपये 100 प्रति पैक अतिरिक्त जोड़े कार्यमें 1
- (त) के जिल्हें विविर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के अको पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर राजि (ह) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में विवत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं। कर मज़ती, जब तक उसे छूट के लिये सरकाए रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) क्यपनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार की वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनधीगीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-- भें मुवित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन अकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश के. आ. १८(अ) दिनांक 27,1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (इ.) जन्योग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिग्न अंग्रिध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष स्था के लिए के महिल जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मृलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती. उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम से 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) अम्बर्ध मृत्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आयश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 की शर्व सामू होती हैं।
- (क) अन् अथेत विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के से अन्यस्था के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक एक राजुमीदन प्राप्त करें।
- (ज) १७४ ं आधार पर निकाली गई अधिकत्म कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार किएए के घटक द्वारा अधिकत्म कीमत से भूभा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगें।
- (इ) उन्हें के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदर कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी तमायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना अधारयक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुक्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधान कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुक्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार दिश्चिति/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुक्क और या वेट से अधिक न हो। विधिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुमालन सुविधित करने के लिए दायी होंगे।
- (ा) स्वतः सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूहाशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी भन्नांकेत आषध के तत्व मोजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के लग्दि होता औसा मामला हो, जब तक कि निर्मात ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए दारा विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ह) विनिर्मात यह विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिगृतमा की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम् कृतक कर शर्ती का पालन नहीं करती हैं तो विभावश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीयोओं, कि के प्रविधानों के अधीन ब्याज सहित अधिकारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (व) १८ भवश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश ो पर्य कारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो मालीयः

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उपानिदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 524(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 766(E), dated 28th March, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Cefotaxime Injection	Each vial contains Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 125mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		11.61
2.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 250mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		13.94
3.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 500mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		18.57
4.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime- 1gm	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		28.78"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) Additional cost of Rs.1.00 per pack towards use of bromobutyle rubber stopper (latex free) shall be added wherever provided.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / reserves as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid to the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 10 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 525(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉर्री कॉ० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1465(अ), तारीख 15 जून, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से हैं, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम् कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्व्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक कैपसूल में			
"1.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	लस्टर १	15.14 16.31
2.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि	लस्टर 2	26.88 28.96
3.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	लस्टर ३	38.82 41.82
4.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–600 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	लस्टर इ	51.22 55.17
5.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड कैपसूल	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि	लस्टर 4	12.94 46.25
		प्रत्येक घुलनशील टिकिया में			
6.	रिफेम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा.	6 का एएल_पत्ता		4.42 4.76

		·			
7.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	4.26	4.59
8.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—100 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	11.72	12.62
9.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—100 मिप्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिप्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	11.34	12.22
10.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	18.04	19.43
11.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	25.76	27.75
12.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	25.16	27.10
13.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा. पायराजिनामाइड—150 मिग्रा.	६ का एएल_पत्ता	6.44	6.94
14.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा. पायराजिनामाइड—150 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	6.20	6.68
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया	में		
15.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.26	9.97
16.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	9.50	10.23
17.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	36.34	39.15
18.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	36.98	39.83

19.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिर	6 का एएल_पत्ता ग्रा.	15.65	16.86
20.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिः	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर प्रा.	16.03	17.27
21.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. पायराजिनामाइड—400 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मि	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर ग्रा.	21.20	22.84
22.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—400 मि	6 का पत्ता/ब्लिस्टर ग्रा.	31.70	34.15
23.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—267 मि	3 का पत्ता/ब्लिस्टर ग्रा.	11.42	12.30
24.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	43.98	47.38
25.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा. प्रत्येक किट में	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	44.48	47.91
26.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. का 1 कैंपसूल इथामब्यूटोल—800 मिग्रा. और आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा. की	2 का किट (1 कैपसूल+1 गोली) 1 गोली	7.46	8.04
27.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. का 1 कैपसूल इथामब्यूटोल—800 मिग्रा. और आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा. की पायराजिनामाइड—750 मिग्रा. की		10.84	11.68"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर शरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुट्छ मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो ए। उन्हें एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूर्वित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन अन्तर में अन्तर है, वह डो-राटा प्राइजिंग आदेश का रा 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और लेक्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई मिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न जोवह वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विष्ट किए के लिए के लिए जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनी के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीएं के घटन नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम हो. 5 में विशेषीकृत है, लाग् हागे।
- (इ.) ओषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकवानी वाल आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह वे इस विनिर्मिति पैक पर आवश्य एवं प्रसाधन अधिनियम, १९४० की शर्ते लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन करावि के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विविधित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए का विविधित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अविध्यान पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के अधार पर निकाली गई अधिकतम काम्मा उत्पाद शुल्क आर वट की वर्तमान दरों के सन्हरा 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं हाणीत
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा केंग्सत, यथा लागू सरकारी लेबी/करों के भुगतान की भर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी रायायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जरूर आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस उन्ने के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उन्हाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्ति के उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्मात विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपातन स्तिनिश्चत करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मृलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किस क अनुसूचित औषध के तत्व मीजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शतं के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता न इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये अव्यत्म मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आधरयक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसिडा, 1995 के आवधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत वियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-][] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 525(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National

Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1465(E), dated 15th June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulat	ion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
··1.	Rifampicin Capsule	Each Capsule contains Rifampicin -150 mg	10's Strip/Blister	15.14	16.31
2.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -300 mg	10's Strip/Blister	26.88	28.96
3.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -450 mg	10's Strip/Blister	38.82	41.82
4.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -600 mg	10's Strip/Blister	51.22	55.17
5.	Rifampicin+ Isoniazid Capsule	Rifampicin -450mg Isoniazide -300mg	10's Strip/Blister	42.94	46.25
6.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Each dispersible tablet c Rifampicin - 60mg Isoniazide - 30mg	ontains 6's Al_Strip	4.42	4.76
7.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 60mg Isoniazide - 30mg	6's Al_Blister	4.26	4.59
8.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazide - 100 mg	10's Al_Strip	11.72	12.62
9.	Rifampicin - Isoniazide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazide - 100 mg	10's Al_Blister	11.34	12.22
10.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazid - 50 mg Pyrazinamide - 300mg	10's Al_Strip	18.04	19.43
11.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500mg	10 [°] s Al_Strip	25.76	27.75
12.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500mg	10's Al_Blister	25.16	27.10
13.	Rifampicin÷ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 60 mg Isoniazide - 30 mg Pyrazinamide - 150mg	6's Al_Strip	6.44	6.94

14.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 60 mg Isoniazide - 30 mg Pyrazinamide - 150mg	6's Al_Blister	6.20	6.68
15.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Each film coated tablet con Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg	t <u>ains</u> 6's Strip/Blister	9.26	9.97
16.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	9.50	10.23
17.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide - 750 mg	10's Strip/Blister	36.34	39.15
18.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide - 750 mg	10's Al_PVDC/ PVC Film Blister	36.98	39.83
19.	Rifampicin+ Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Ethambutol HCl - 275 mg	6's Al_Strip	15.65	16.86
20.	Rifampicin+ Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Ethambutol HCl - 275 mg	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	16.03	17.27
21.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Pyrazinamide - 400 mg Ethambutol HCl - 275 mg	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	21.20	22.84
22.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide - 750 mg Ethambutol HCl - 400 mg	6's Strip/Blister	31.70	34.15
23.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazianamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide -100 mg Pyrazianamide - 500mg Ethambutol HCl - 267mg	3's Strip/Blister	11.42	12.30
24.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin 450mg Isoniazide 300mg	10's Al_Strip	43.98	47.38
25.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin 450mg Isoniazide 300mg	10's Al_PVDC/ PVC Film Blister	44.48	47.91
26.	Rifampicin+ Isoniazid+ Ethambutol Tablets	Each Kit Contains 1 capsule of Rifampicin-45 1 tablet of Ethambutol-800 & Isoniazide 300mg	•	7.46	8.04

27.	Rifampicin+	1 capsule of Rifampicin-450mg	4's Kit	10.84	11.68"
	Isoniazid+	1 tablet of Ethambutol 800mg	(1 Cap.+		
	Ethambutol+	& Isoniazide 300mg	3 Tab.)		
	Pyrazinamide Tablets	2 tablet of Pyrazinamide-750mg			

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

(k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 526(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ अठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1881(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

	····	सारणी			
क्र.सं 	. विनिर्मिति का नाम	प्रवलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक वायल में			
"1.	सल्फाडोक्सीन+ पायरिमिथामाइन गोलियां	सल्फाडोक्सीन—500 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—25 मिग्रा.	2 का एएल_प पीवीसी फिल्म		4.08 4.39
2.	सल्फाडोक्सीन+ पायरिमिथामाइन गोलियां	सल्फाडोक्सीन—750 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—37.5 मिग्रा.	2 का एएल_प पीवीसी फिल्म		5.74 6.18
		प्रत्येक 5 मिलि में			
3.	सल्फाडोक्सीन+ पायरिमिथामाइन सस्पेन्सन	सल्फाडोक्सीन—250 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—12.5 मिग्रा.	10 मिलि काँच बोतल एम. क कार्टन सहित		8.44 9.09

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलिय़ां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्निश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रमारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 526(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1881(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

T able

Sl. No.	Name of the formulation	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Sulphadoxine+ Pyrimethamine Tablets	Each tablet contains Sulphadoxine - 500 mg Pyrimethamine - 25 mg	2's Al_PVDC/ PVC Film Blister	4.08	4.39
2.	Sulphadoxine+ Pyrimethamine Tablets	Sulphadoxine - 750 mg Pyrimethamine - 37.5 mg	2's Al_PVDC/ PVC Film Blister	5.74	6.18
3.	Sulphadoxine + Pyrimethamine Suspension	Each 5ml contains Sulphadoxine - 250 mg Pyrimethamine - 12.5 mg	10 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	e 8.44	9.09"

^{*}Sect to actual payment of Government levies taxes as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 527(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वार। जीरी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1352(अ), तारीख 5 जून, 2008 और संठ काठ आठ 217(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्निलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक मिलि में			
"1.	डेक्सामिथाज़ोन इन्जैक्शन	डेक्सामिथाज़ोन सोडियम फोस्फेट डेक्सागिगाज़ोन फोस्फेट—4 मिग्रा. के बराबर	2 मिलि वा ब्लिस्टर फिलिप—ऑ और कार्टन	ंफ-सील	3.52 9.18
2.	डेक्सामिथाजोन गोलियां	प्रत्येक टिकिया में डेक्सामिथाज़ोन—0.5 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिर		2.00 2.15"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 527(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1352(E), dated 5th June, 2008 and S.O. 217(E), dated 14th February, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dexamethasone Injection		one Sodium q. to Dexamethasor	2ml Vial ne with Blister Flip-off-seal & C		9.18
2.	Dexamethasone Tablet	Each tablet Dexamethas	contains cone – 0.5mg	10's Strip/Bliste	2.00 r	2.15"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 528(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जीरी कां० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 862(अ), तारीख 16 अप्रैल, 2010. को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में			
"1.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीएल लिन्कोमाइसिन —500 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्त	43. टर	00 46 32
2.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीएल लिन्कोमाइसिन —250 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	23 टर	.38 25.18"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप.में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्थामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 528(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 862(E), dated 16th April, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	nulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Lincomycin	Each hard ge Lincomycin	elatin capsule cor	ntains 10`s	43,00) 46.32
1.	Capsules	Lincomycin		Strip/Blister	T3.00	70.32
2.	Lincomyein Capsules	Lincomycin Lincomycin	•	10's Strip/Blister	23.38	3 25.18"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable,

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation 'composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ, 529(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियंत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	थियोफाइलिन+ एम्ब्रोक्सोल कैपसूल	प्रत्येक कैपसूल में थियोफाइलिन के पेलेट थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)—100 मिग्र के बराबर एम्ब्रोक्सोल एचसीएल के पेलेट एम्ब्रोक्सोल एचसीएल —30 मिग्रा. के			.52 7.02"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलिश कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 529(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

			Table			
Sl. No.	Name of the formul	ation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Theophylline+ Ambroxol Capsules	Pellets of Theophylli Pellets of A	ule contains Theophylline eq. to The (anhydrous)-100 The Ambroxol HCl eq. t The HCl-30mg)mg	6.52	7.02

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 530(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्राहाय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिवतयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के रतम (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करा सहित समत्त्व्य अधिकतम खुदरा कीमदा (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	रेनीटिडिन+ पेरासिटामोल+ डाईसाइकलोमाइन+ मेफेनेमिक गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में रेनीटिडिन हाइड्रोक्तोराइड रेनीटिडिन—150 मिग्रा. के बराबर पेरासिटामोल—300 मिग्रा. डाईसाइकलोमाइन हाइड्रोक्लोराइड मेफेनेमिक ऐसिड—100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिर 5—10 मिग्रा.	-	. 50 7.00"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर स्तंभ (6) मे अधिक वम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा से आदेश प्राप्त न हों।

app Nation 1

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष क्रप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (इ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित वैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 530(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formul	lation	Strength	Pack Size	Coiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Ranitidine + Paracetamol+ Dicyclomine+ Mefenamic Tablet	Ranitidine I to Ranitidin Paracetamo Dicyclomin	e - 150mg	10's Strip/Blister	6.50	7.00"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 531(अ). न्राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० अ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की. उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [*] (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में			
"1.	सियूडोऐफेडरीन+ लेवोसेट्रिाज़ाइन+ पेरासिटामोल गोलियां	सियूडोऐफेडरीन एचसीएल—25 मिग्र लेवोसेट्रिाज़ाइन डाईहाइड्रोक्लोराइड—10 मिग्रा. पेरासिटामोल—500 मिग्रा.	II. 10 वा पत्ता∕बिनस्त		6.88 7.41"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्तिरिचत करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 531(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formula	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Levocetirizine +	Each film coated tablet com Pseudoephedrine HCl-25mg Levocetirizine Dihydrochlo Paracetamol-500mg	g 10's Strip/Blister	6.88	7.41"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- for different pecking moterial used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The prices fixed/notified bereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has not hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said monification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-lil MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का,आ. 532(अ),--राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण अधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1937 के साथ पिटत औषण (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रवत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तम (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-। के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पंक आकार सहित उस सारणी-। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्यंक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणीन: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक अ	7	धेकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत' (रु.)
1	2	3	4		5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में				
"1.		सेलंब्यूटामोल सल्फेट सेलंब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्र (चीनी और एल्कोहॅल से मुक्त)	क	00 मिलि ॉच की बोतल	24.50	26.39"

*सरकारी उद्ग्रहणो/करों के बास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणीय के स्तम (३) में अधिसूचित प्रवताता के स्तंभ (४) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमर्ले निर्धारित की जाती हैं :--

भारत का राजपत्र : असाधारण

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
	2	3
10	6.72	7.24
20	8.66	9.33
30	10.64	11.46
50	14.44	15.55
60	17.30	18.64
100	24.50	26.39
120	29.72	32.01
150	35.12	37.83
200	44.56	48.02
250	54.22	58.41
500	103.36	111.34

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17978 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष कप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण अधिश. 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) ात कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कस्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के नेदियन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अविवर्क पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत नत्पान भूतक और केंट्र की वर्तनान दर्भ राज्य र १.८७८६ के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुण १००० को अधन खुदार अधनत से अविक नहीं सामी।
- हों। उक्ता सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले जा जा जानसम्बद्धाः कारणा जानम (उम्म १ के किया नी अभुज़ियत औषध के तत्व मौजूद हो, तो का जान का अन्यामें वा यह सारणा जानकार पृद्धा या जिल्क अधीन होगा जेसा मामला हो, जब तक कि का जान का महत्वा प्रकार का कियुस्तान के कियु प्रकार गीए हारा निर्धापित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया ज
- (ट) विनिर्माता या विभागन कम्पनी, उक्त कथित का का विकास के का दिन का राज इस स्थानित अध्याप अध्याप मूहावीं और शर्ती का पालन नहीं करती हैं के का का वश्तुएँ अधिनिध्यम, १९५९ का उत्तर प्रदेश की पीसी था, 1995 की प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहर का कि विकास करने की निया का है हैं हैं हैं ।
- (ठ) इस आवश में विनिर्मित पैकों की अधिकता है। जा उस होने के वरिणाम स्वर्ण कारी है। जी कि इस आवश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो

[कां. ं वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनसेवीए कि ते. ति मनीष गोस्थामी, उप नदेशक

人名伊朗瓦勒

New Della Harth March, 2011

S.O. 537(E)—it exercise of the powers, would by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the charge (1 rices Control) Order. 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th is ptember, 1997; said by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharms of his Prome Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-low is always a consequence of excise duty and local has if any, and in column (6) of the table-local pairwhen MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the fixes area formulations specified in the corresponding energy to solumn (2) of the said Table-I with the arength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (1) the coff

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)

Each 5ml contains

"1. Salbutamol+ Theophylline Syrup Salbutamol Sulphate eq. to

100 ml

24.50 26.39"

Salbutamol - 1mg

Glass Bottle

Theophylline (anhydrous)-50 mg

(Sugar & Alcohol Free)

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table · II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.72	7.24
20	8.66	9.33
30	10.64	11.46
50	14.44	15.55
60	17.30	18.64
100	24.50	26.39
120	29.72	32.01
150	35.12	37.83
200	44.56	48.02
250	54.22	58.41
500	103.36	111.34

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.17978 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table. as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 533(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अा॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
2	3	4	5	6
	प्रत्येक 5 मिलि में			
सेलेब्यूटामोल+ थियोफाइलिन सिरप	सेलेब्यूटामोल सल्फेट सेलेब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्रा (चीनी और एल्कोहॅल से मुक्त)		25.68 ਜ	27.66"
	2 सेलंब्यूटामोल+	2 प्रत्येक 5 मिलि में सेलेब्यूटामोल+ सेलेब्यूटामोल सल्फेट थियोफाइलिन सिरप सेलेब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइज्रस)- 50 मिग्रा	2 3 4 प्रत्येक 5 मिलि में सेलेब्यूटामोल+ सेलेब्यूटामोल सल्फेट 100 मिलि थियोफाइलिन सिरप सेलेब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर की पेट बोतव	कीमत (रू.) 2 3 4 5 प्रत्येक 5 मिलि में सेलब्यूटामोल+ सेलब्यूटामोल सल्फेट 100 मिलि 25.68 थियोफाइलिन सिरप सेलब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर की पेट बोतल थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्रा.

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.94	7.48
20	9.20	9.91
30	11.00	11.85
50	15.08	16.24
60	17.62	18.98
100	25.68	27.66
120	30.96	33.35
150	36,36	39.17
200	45.82	49.36
250	55.36	59.63
500	104.00	112.03

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम सच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17978 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाय आएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एव ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह सं इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 533(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all (mass) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Salbutamol + Theophylline Syrup	Each 5ml contains Salbutamol Sulphate eq. to Salbutamol - 1mg Theophylline (anhydrous)-5e (Sugar & Alcohol Free)	100 ml Pet Bottle 0 mg	25.68	27.66*

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.94	7.48
20	9.20	9.91
30	11.00	11.85
50	15.08	16.24
60	17.62	18.98
100	25.68	27.66
120	30.96	33.35
150	36.36	39.17
200	45.82	49.36
250	55.36	59.63
500	104.00	112.03

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>(a) Rs. 0.17978 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / make ting company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – 1.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAl and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 534(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1471(अ), तारीख 15 जून, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित केंग्नें से हैं, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को कोरकर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है को सम्भितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

रगरणीन: विशेषीकृत पेक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	रिफैम्पीसिन सस्पेन्सन	रिफैम्पीसिन - 100 मिग्रा.	200 मिलि की बोतल एम.कप स्त्री	57.74 हेत	62.20"

*सरकारी जद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणीन के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

- सारणी ॥ : अन्य पैक आका	रों के लिए अधिकतम	कीमतें एवं समतुल्य	अधिकतम खुदरा कीमत
--------------------------	-------------------	--------------------	-------------------

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
I	2	3
10	7.84	8.45
20	10.42	11.22
30	13.02	14.03
50	18.10	19.50
60	21.60	23.27
100	31.34	33.76
120	37.82	40.74
150	45.10	48.58
200	57.74	62.20
250	70.54	75.99
500	135.52	145.98

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.24308 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैंकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी की अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पटित डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिथी.-11] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 534(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1471(E), dated 15th June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formulat	ion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Rifampicin Suspension	Each 5ml contains Rifampicin 100 mg	200 ml Bottle with M. Cup	57.74	62.20"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.84	8.45
20	10.42	11.22
30	13.02	14.03
50	18.10	19.50
60	21.60	23.27
100	31.34	33.76
120	37.82	40.74
150	45.10	48.58
200	57.74	62.20
250	70.54	75.99
500	135.52	145.98

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.24308 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 535(अ).—राष्ट्रीय ओषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1892(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u> </u>	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक ^{r.}	आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3		4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में				
"1.	प्रेडनीसोलोन सस्पेन्सन	प्रेडनीसोलोन सोडियम फोस्फेट प्रेडनीसोलोन - 15 मिग्रा. के बराब	र	60 मिलि काँच की एम.कप 3		41.69" हेत

*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
	2	3
10	11.42	12.30
20	16.66	17.95
30	21.90	23.59
50	32.56	35.06
60	38.70	41.69
100	59.32	63.90
120	72.12	77.69
150	87.34	94.09
200	113.20	121.94
250	139.20	149.96
500	271 64	292.61

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक अकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतन निगत में से 0.50745 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इस कीमतों की गणना विनिर्माता/विषणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणीन के रवंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तरस्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भित्य कर रतंत्र (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दाया नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह ्नपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म- ८ में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पेक जिसकी कम्पोजिशन समान है टिकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(ध) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोहियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपक्षेय की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न आषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूटेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास गहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उदत कॉलफ ा. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औष्ध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत ितत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिटत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डोपो/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 535(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1892(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inchesive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Suspension	Each 5ml contains Prednisolone Sorban Phosphate eq. 60 Prednisolone (100, 100)	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	38.70) 41.89°

^{*}Subject to actual payment of Government level 1000 1000 applicable

Note:

(a) In addition to packs specified in color (14) of the strength notified in column (3) of the table-1, the following ceiling prices may seed:

Table - II: Ceiling Prices and he divalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Cosing Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	11.42	12.30
20	16.66	17.95
30	21.90	23.59
50	32.56	35.06
60	38.70	41.69
100	59.32	63.90
120	72.12	77.69
150	87.34	94.09
200	113.20	121.94
250	139.20	149.96
500	271.64	292.61

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct $g_1 \otimes g_2 \otimes g_3 \otimes g_4 \otimes g_4 \otimes g_5 \otimes g_4 \otimes g_5 \otimes g_6 \otimes g_$

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (melusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 536(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय हाल जारी काल आल 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के राज्य पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा के उप पेरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिवतयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संल काल आल 620(अ), तारीख 3 अगस्त. 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्धित पैकों से हैं, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्ह ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्धित कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे को क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्धिष्ट प्रबलता और कि आकार सित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्धिष्ट अनुसूचित विनिर्धित्यों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्धिष्ट कीमत की उत्पाद शुल्क शैक्षक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप मे नियत करती है।

सारणीन . विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

 क्र.स.	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक	आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुख अधिकतम खुदरा कीमत [*] (रु.)
1	2	3		4	5	6
"1.	प्रेडनीसोलोन सस्पेन्सन	प्रत्येक 5 मिलि में प्रेडनीसोलोन सोडियम फोरफेट प्रेडनीसोलोन - 5 मिग्रा. के बराबर	•	60 मिलि काँच की एम.कप 3	21.42 बोतल गोर कार्टन र्सा	23.07" हेत

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तम (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥ : अन्य	। पैक आकार	ं के लि	र अधिकतम	कीमतें ए	रवं समतल्य	अधिकतम	खदरा कीमत
*** ** ** ** **			, •11-1-1-1		יי אין יי יי	211-11-11	~ ~ · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	8.54	9.20
20	10.90	11.75
30	13.26	14.28
50	18.16	19.57
60	21.42	23.07
100	30.52	32.87
120	37.56	40.46
150	44.14	47.55
200	55.60	59.90
250	67.20	72.38
500	271.64	292.61

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.21945 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कर्णनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्य के पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम किएए उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अधुक्त । 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदर की वत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शन के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरुरी जायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जा अवस्थक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुक्त और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है. इस के के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए जनाव शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अधीन विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तव उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विभिन्न अधिकान कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुमान सुनिरिवत करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूडिएनडप्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी के अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्म के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माण वे इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए हाल निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्मातः या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधियु भा की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये अध्यान मूटर्श ओर शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे अध्यायक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीफीएक 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रशारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इश आवेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत ीयत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आवेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए डिवी. II] मनीष गोस्वामी, उप-निदंशक

ORDER

New Delhi the 13th March, 2011

S.O. 536(E). In exercise of the powers, configured by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 620(E), dated 3rd August, 2009, in so far as at relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the proces as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of except duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty, and education cess, sales tax/VA3 of each of the Scheduled formulations specified in respectively in the corresponding entries in conarcis (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Suspension	Each 5ml contains Prednisolone Sodium Phosphate eq. to Prednisolone - 5 mg	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	21.42	2 23.07"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	8.54	9.20
20	10.90	11.75
30	13.26	14.28
50	18.16	19.57
60	21.42	23.07
100	30.52	32.87
120	37.56	40.46
150	44.14	47.55
200	55.60	59.90
250	67.20	72.38
500	271.64	292.61

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.21945 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO. 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 537(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 174(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 100 मिग्रा. के बराब ऑफ्लोक्सीन- 50 मिग्रा.	30 मिलि र काँच की बे एम.कप औ		12.62" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [,] (रु.)
1	2	3
10	8.04	8.66
20	9.86	10.62
30	11.72	12.62
50	15.58	16.78
60	18.34	19.76
100	25.40	27.36
120	31.40	33 82
150	36.44	39.25
200	45.32	48.82
250	54.38	58.58
500	101 96	109 &3

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर निक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कामत में से 0.16811 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये लाएं इसकें अतिरिक्त. 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत ने स 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इस कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तम् (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थ नी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाएं।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रवलता क कि पर उत्पाद शुल्क आर स्थानीय कर को समिलित कर रतंम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप न नियत की जाती है, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार रा.औ.मू.नि.प्रा. से आवंश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकत हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित गूल्य पर उनकी को दास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम कुन्दा मूल्य (सभी करों शहित) में कोई विभिन्नता है। तह उठ एन्पीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—v में बुनित किया जाना चाड़िए।
- (ध) वह एक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन जकार में अन्तर है, वह प्रो-सटा प्राइजिंग आदेश का ए 835-5 कियोंक 27.1 1998 के तहत गोलियां और केंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ख.) अपर्शंम की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न अपन्य वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विश्व रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फोंर्मृलेशन्य के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए क वास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम १९ ६ में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) आंधव मृत्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत निवा की गई उक्त कीमते सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह है उन विनिर्मिति पैक पर आँषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 को शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिबार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गूणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 537(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 174(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formula	tion Strengt	h Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalen MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzo eq. to Metronidazole Ofloxacin - 50 mg		11.72	2 12.62"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-1, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP (inclusive of all taxes) (Rs.)	
Column (1)	Column (2)	Column (3)	
10	8.04	8 66	
20	9.86	10.62	
30	11.72	12.62	
50	15.58	16.78	
60	18.34	19.76	
100	25.40	27.36	
120	31.40	33.82	
150	36.44	39.25	
200	45.32	48.8?	
250	54.38	58.58	
500	101.96	109.83	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>(a) No. 0.16811 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – 1.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 538(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय हो । जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में निकल करती है।

चारकी 🕒 विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

35. 33	i. दिन् ^र िंि का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन तस्यन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 100 मिग्रा, के व्रावर ऑफ्लोक्सीन- 50 मिग्रा,		ो 12 50 र कार्टन सहि	13.47"

*सरकारों सन्धहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्व पर लागू हैं। नोट

(क) াতেগাঁও के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिकिक গঠিত কে কীদনে निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित सम <mark>सुल्य</mark> अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
l	2	3
10	8.64	9.31
20	10.82	11 65
30	12.50	13.47
50	16.70	17.99
60	19.16	20.64
100	27.18	29.28
120	33.42	36.00
150	38.46	41.43
200	47.34	50.99
250	56.36	60.71
500	103.74	111.75

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16811 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं. इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की धर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस धर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिश्रति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्मातः या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 538(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiking Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-100mg Ofloxacin - 50 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	12.50	13.47"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	8.64	9.31
20	10.82	11.65
30	12.50	13.47
50	16.70	17.99
60	19.16	20.64
100	27.18	29.28
120	33.42	36.00
150	38.46	41.43
200	47.34	50.99
250	56.36	60.71
500	103.74	111.75

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.16811 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the FC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 539(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रवत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 174(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, विक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

 क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (क.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 200 मिग्रा. के बराब ऑफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि र काँच की उ एम.कप अ		16.37" ਵਿੱਗ

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकार	ं के लिए अ	अधिकतम की मते ं	एवं समतुल्य	अधिकतम खुव	रा कीमत
------------------------	------------	------------------------	-------------	------------	---------

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.20	9.91
20	12.18	13.12
30	15.20	16.37
50	21.38	23.03
60	25.30	27.25
100	37.00	39.86
120	45.32	48.82
150	53.84	58.00
200	68.52	73.81
250	83.38	89.82
500	159.96	172.31

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर भक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.28411 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में रे 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी जांउकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (खें) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कप्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशंष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उट्यंतर मूल्य जैसे उक्त कॉलम स. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

141 - 1 405\$ 16 1

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकांली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 539(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 174(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-200m Ofloxacin - 100 mg	30 ml Glass Bottle ng with M. Cup & Carton	15.20	16.37"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.20	9.91
20	12.18	13.12
30	15.20	16.37
50	21.38	23.03
60	25.30	27.25
100	37.00	39.86
120	45.32	48.82
150	53.84	58.00
200	68.52	73.81
250	83.38	89.82
500	159.96	172.31

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.28411 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 540(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [*] (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाज़ोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 200 मिग्रा. के बराब ऑफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि व र पेट बोतल एम.कप औ	नी 15.98 ार कार्टन सर्वि	17.21" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

Ter Transfer

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.80	10.56
20	13.14	14.15
30	15.98	17.21
50	22.50	24.23
60	26.12	28.14
100	38.78	41.78
120	47.34	50.99
150	55.86	60.17
200	70.54	75.98
250	85.36	91.95
500	161.74	174.22

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.28411 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी वदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) अक्त के जाधार पर निकाली गई अधिकंतग कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुवरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, दिनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी हैं, जब कभी उत्पाद शुल्क और या देट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या देट, 10772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी खिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या देट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिष्यित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उन्हां सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूहिशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसृतित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह शास्त्री के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निष्या ने इसक पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपौपीए हारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिन्यना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाय उच्चउम मून्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओं, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिनगरित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस अविश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम जेंगत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आ**देश जो कि इ**स आवेश स पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जावेंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 540(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-lollow as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-lollow as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-l with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-200mg Ofloxacin - 100 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	15.98	3 17.21"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.80	10.56
20	13.14	14.15
30	15.98	17.21
50	22.50	24.23
60	26.12	28.14
100	38.78	41.78
120	47.34	50.99
150	55.86	60.17
200	70.54	75.98
250	85.36	91.95
500	161.74	174.22

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.28411 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (h) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 541(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 862(अ), तारीख 16 अप्रैल, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	लिंकोमाइसिन सस्पेन्सन	लिंकोमाइसिन एचसीएल लिंकोमाइसिन बेस-125 मिग्रा. के बराबर	60 मिलि काँच की ब एम.कप अं	_	29.21" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमर्ते एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.50	10.23
20	12.80	13.79
30	16.12	17.36
50	22.90	24.67
60	27.12	29.21
100	40.02	43.11
120	48.96	52.74
150	58.40	62.91
200	74.60	80.36
250	90.96	97.98
500	175.14	188.66

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.31445 रूपये प्रित मिलि की दर से घटाये जाएं. इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रित 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

Magneta e e il

- (छ) उन्नत कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) जबत के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन मुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुस्चित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (c) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मृत्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश
 पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 541(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order. 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 862(E), dated 16th April, 2010, in so far as it relates to formulation pucks mentioned in the table-I below, except in respect of things done or ordined to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby tixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise daty and local tax. If any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inglusive of all mans) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
***	Lincomycin Suspension	Each Sml scutters Lincomycin Hellog, to Lincomycin base - 125 mg	60 mi Glass Bottle with M. Cup & Carton	27.12	2 29.71

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column () the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ce ling Price in As.	Equivalent MRP* (enclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Cetamn (3)
10	9.50	10.23
20	12.80	i3.79
30	16.12	17.36
50	22.90	24.67
60	27.12	29.21
100	40.02	43.11
120	48.96	52.74
150	58.40	62.91
200	74.60	80.36
250	90.96	97.98
500	175.14	188.66

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>a Rs. 0.31445 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table <u>1.</u>

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in colorar (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufactures/marketing company cannot claim exemption on any ground aboretion, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The nanufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- for different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (b) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

• [PN/!18/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 🖂 मार्च, 2011

का आ. 542(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निधान अवश्वारण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक शताब तारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के जिला अंदित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के जिला 9 के जब पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रवास श्रीवित्यों का प्रयंग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंत्र (5) में विनिर्दित्य कीमत को जक्त सारणी—1 के स्तंत्र (3) में की क्रमशा तत्स्थानी प्रविष्टियों में विविर्दित्य व्यवता और पैक आकार सहित जस सारणी—1 के स्तंत्र (3) के वी क्रमशा तत्स्थानी प्रविष्टित्य अनुसूचित विनिर्मित्यों में से प्रत्येक को, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यह जनते हैं को छोड़का अधिकतम कीमत और स्तंत्र (6) में विनिर्दित्य कीमत की जत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/क विद्यार्थ हैं है को सम्मितिन कर अधिकतम खुदश हो तो के रूप में नियत का लो है।

सारणीन: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकाद कीभत और समनुद्ध किल्लाम खुदरा कीमत

क्र.स	, विनिर्धिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुद्धः अधिकन्दयः खुदरा कीगतः (रु.)
1	2	3		5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	नोरप्रस्का ऑप्टियास्टर राज्यास	नारफ्लोक्सीन-100 कि ऑरनीडाजोल-200 कि	30 मिलि काँच की ४	10.50 रोतल	11 39"

*सरकारी 💛 🐃 🚉 क्षे वास्तविक भुगतान की शर्त पर लाग् हैं।

नोट .

(क) स्वतंत्र के जाम (3) में अधिसूचित प्रबलता के रतंभ (4) में विशेषीकृत वैक्तों के अतिरिक्त निम्नलिखित क्षित्रकार की वर्ष निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.72	7.24
20	8.70	9.38
30	10.50	11.31
50	14.52	15.64
60	17.40	18.74
100	24.66	26.56
120	29.92	32.23
150	35.36	38.09
200	44.92	48.39
250	54.62	58.83
500	104.20	112.24

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.18145 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि यह उक्त कथित विनिर्मिति क संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा काओं अधिकतम खुदश कोमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की सत के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समागंजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क जार या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थित हो अवारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तिक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रयलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी का अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए हास निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओं 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-!!} मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 542(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formula	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Norfloxacin+ Ornidazole Suspension	Each 5ml contains Norfloxacin-100mg Ornidazole-200mg	30 ml Glass Bottle	10.50) 11.31"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.72	7.24
20	8.70	9.38
30	10.50	11.31
50	14.52	15.64
60	17.40	18.74
100	24.66	26.56
120	29.92	32.23
150	35.36	38.09
200	44.92	48.39
250	54.62	58.83
500	104.20	112.24

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.18145 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश मई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 543(अ).-- राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रवलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
, į	नोरफ्लोक्सीन+ ऑरनीडाज़ोल सस्येन्सन	नोरफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा. ऑरनीडाजोल- 200 मिग्रा.	30 मिलि की पेट बोतल	11.46	12.34"

'सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

मोट :

(क) सारणीन के रतभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमते निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीका

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित सम्बुल्य अधिकतम खुदरा कंगाः (रु.)
1	2	3
10	7.32	7.88
20	9,68	10.41
30	11.46	12.34
50	15.64	16.85
60	18.22	19.63
100	26,44	28.48
120	31,94	34.41
150	37.38	40.27
200	46,94	50.56
250	56.60	60.97
500	105.98	114.15

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक शावारों के लिए निकटतम पान के विक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिक वा विभागत में से 0.18745 अपने प्रति मिलि की वर से अवार प्रार्ट् इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई की जान से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/दिगणन कम्पनी द्वारा की जाएं। ऐसे गणना की गई कीमत को सारणीन के स्तंभ (5) और स्तभ (6) में की अधिसूचित कीमत की सारणीन आधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाएं।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रवलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिवितन कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती है, और कम्पनी किसी छूट का किसी कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नत्य किया एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म--V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आहें है। का जा 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलिया और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी जन्म विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनधीपीए म पास नहीं जाती, उच्चानम मूल्य जैसे उक्त कॉलम में 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियत्रेण आदेश, 1995 के तहार वियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताका आरा अव्ययक क्रम से लागू कर्मा होगी जिस १९७८ से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम १९४० की शर्त नाम् होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उल्पाद शुल्क और वेट की क्रिमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दूर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्थितिश्वत करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उन्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्श्यूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित यिशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीत्तर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. ६(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-**डिवी**.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

130

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

s.O. 543(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Sjze	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Norfloxacin+ Ornidazole Suspension	Each 5ml contains Norfloxacin-100mg Ornidazole-200mg	30 ml Pet Bottle	11.46	12.34"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	· Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of ail taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.32	7.88
20	9.66	10.41
30	11.46	12.34
50	15.64	16.85
60	18.22	19.63
100	26.44	28.48
120	31.94	34.41
150	37.38	40.27
200	46.94	50.56
250	36.60	60.97
500	105.98	114.16

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.18145 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 544(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रक्षायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पेरा १ के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबल्व और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितया के प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के एक में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u></u> क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलन	पेक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [*] (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	सेलब्यूटामोल+ थियोफाइलिन+ एम्ब्रोक्सोल सस्पेन्सन	सेलब्यूटामोल- 1 मिग्रा. थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्र एम्ब्रोक्सोल एचसीएल - 15 मिग्रा.	100 मिर्वि ा. की बोतव		13.75"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

part of the part of

सारणी ॥:	अन्य	पैक	आकारों	के	लिए	अधिकतम	कीमतें	एवं	समतुल्य	अधिकतम	खदरा	कीमत
				-							3	

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुर्दरा कीमत* (रु.)	
1	2	3	
10	5.54	5.97	
20	6.30	6.79	
30	7.12	7.67	
50	8.56	9.22	
60	10.26	11.05	
100	12.76	13.74	
120	15.62	16.82	
150	17.50	18.85	
200	21.10	22.73	
250	24.86	26.78	
500	44.66	48.11	

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.06238 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्ज के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्स सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रवस्तता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जम सक कि निर्मात ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं कस्ती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन व्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के िक्स दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 544(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

in No	Tomic of the for	nulation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
. 1 .	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Selbutamel · Theophyltin: Ambroxel ouspension	Each 5ml contains Salbutamol-1mg Theophyllin (Anhydrous)-50m Ambroxol HCl- 15mg	100 ml g Bottle	12.7 6	5 13.75"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

A roll

in addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the salde-I, the following colling prices are fixed:-

Table - U: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxcs) (Rs.)		
Column (1)	Column (2)	Column (3)		
10	5.54	5.97		
20	6.30	6.79		
30	7.12	7.67		
50	8.56	9.22		
60	10.26	11.05		
100	12.76	13.74		
120	15.62	16.82		
150	17.50	18.85		
200	21.10	22.73		
250	24,86	26.78		
500	44.66	48.11		

the pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>w</u> Rs. <u>0.06338 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and die price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- the prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 545(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1983(अ), तारीख 6 अगस्त, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिंहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	ं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता		पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3		4	5	6
		प्रत्येक मिति (लग	भग 20 बूंदों)	में		
"1.	प्रेडनीसोलोन ड्रोप	प्रेडनीसोलोन सोडि प्रेडनीसोलोन- 5 मिग्र		10 मिलि काँच की ड्रोपर और		15.53"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्स पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अ**ति**रिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतन कीमतें एवं कानतुरक अधिकतम खुदात की -

आयतन (ग्राम)	ाधिकतम कोगत (३८)	स्त्री करो सहित समयु अधिकतम खुदगः कीमःः (छ.)
1	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR	is the second se
5	(0,32	Ω, \mathcal{T}^*
10	14/42	15,53
15	-6. 66	26.16
20	-2.76	24,52
30	25.12	33 62

सारणीया के स्तंभ (1) में दिए गए पक अवतः जिला सार पैक व्यक्ति के लिए विकर कर जिला आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम् कि की से 6.81064 प्रतंभ प्रते विकि की दर ले में इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विप्रणय कि की दार की जाए एवं ऐसे गणना की मेर्न विक अधिकतम् की कारणीय के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में का वाल कित कीमत की तरकानी अधिकतम् किया के अपनायी जाए।

- (ख) ये कंप्मते विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रयलता हो है। पर सरपार सुरक पोट स्पानीय कर का स्वीतिक स्तिम (क) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप व के को पार्व हैं। बीट कस्पनी किसी छूट को नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरका उपजीत, प्रीतिष्ठा, से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्मात। केवल तभी कर जोड़ कार्यक प्रवि उन्होंने रतंत्र का में एक्जिखित मुल्य कार्यक को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतन का मूल्य (सभी कर्ते कहित) में कोई विभिन्नता कार्यक एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के कांग्र कार्यक किया जाता जातिए।
- (ध) वह पक जिसकी कम्पोजिशन संगान है तेथि । अप में अन्तर है, वह पोन राहा प्राकृषिक आवेश कर 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोहित्यां कर कालून के पत्ताहरिकारण के लिए आयेगी।
- (इ.) उपयंक्त की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या फिला करता विवरण प्रणाली या दावा किए गए किटी करता के रहता किए गए किटी करता के रहता किए विशेषीकृत मुख्य अनुमोदनों हेतु एनवेदाए किटी विशेषीकृत मुख्य अनुमोदनों हेतु एनवेदाए किटी नहीं जाती, उच्चतम मुख्य जैसे उक्त कॉलंग महा में विशेषीकृत हैं, लागू होंगे।
- (च) ओषध मृत्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत किएताका पई सक्त कीमतें शमी स्टापादकों/विषणनकतात स अवस्थक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह रहता विनिर्मिति पैक पर ऑगध एवं ग्रसाधन अधितवात स की उन्हें लागू होती हैं।
- (छ) जनस कांश्वत विनिर्मिति की विनिर्माता/दिपण । कि को लिए अनिवार्य है कि यह जनत कथिए विकित्त के समित के लिए एनपीया के लिए एनपीया के लिए एनपीया के स्वित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से कि के पूर्व प्रमुखन प्राप्त करें।
- (ज) अक्त क आधार पर निकाली गई अधिकात्र हो। अत्याद शुल्क और यह की वर्तमान हुई। के उन्हें ते 1,0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत रहें हैं। है है के अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक की हो।

- (अ) उन्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू रारकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान तर में वदलाव होता है. इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथित हो के द्वारा किसी भी मामले में नुमतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्पृतिहिचत करने के लिए दायी होंगे।
- ं उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अन्स्युचित औपध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्द के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्मारित विशेषीकृत मृल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- ं) िनिसांता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मुख्यें और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के ख़श प्रतित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- ं) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/हीपी/एनपोपीए-डिवी.-]] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1983(E), dated 6th August, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sł. No.	Name of the form	sul a tion Stre	ngth	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Drops	Each ml (approx. 20 of Prednisolone Sodium eq. to Prednisolone - 5	Phosphate		14.42 r	2 15.53"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Celling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Votame in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)		
Column (1)	Column (2)	Column (3)		
5	10.32	11.12		
10	14.42	15.53		
15	18.66	20.10		
20	22.76	24.52		
30	31.12	33.52		

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct (a) Rs. 0.81964 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be

- applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (I) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

= ेश

अं । अ अ मार्च, 2011

इक्ट कर एक सम्बद्धीय औषध मृत्य निर्धातः ५ । १ तम् भारत सरकार के रसायन और उर्वरक साहर जारी 🚧 👚 🕒 अधिको तारीच व सितम्बर, छण्य 🐪 🖰 । पठित औषध (कीयत नियत्रण) आदेश, १७७५ -के रुप है। ्रा किर (2) और पैस 11 द्वारा प्रवट 👙 🤭 का प्रयोग करते हुए, नीव की सारणी—1 है 🥕 है में कियों का अंगत की उक्त कारणी—। के स्तंभ (१००० १ में की क्रमशः तरस्थानी प्रविधियों में जिले। 🕾 आर पैक राज्यर रहित उस सारणी--। के स्तम (३०% १ ारखानी प्रविष्टि में विनिर्दिक्त अनुसृदित (३)०. से प्रतिकार अधिकतम् और स्थानीय कर यहि लहाहि को छोड़कर अधिकतम् कीपत और स्तम (८) महर कीन्त्र की अलाव सुक्क शैक्षिक उपकर, दिक्री कर होगा । अई है, को समितित कर अधिकतम सुक्रा करें। में नियत वाला है।

क्र.सं. १६ . वित का सक	प्रविकासा	ेक आकार	अधिकतम् कीमरा (ह.)	सभी के सहित (स. 15) अधिकतः सुदेश की (ह.)
1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 /	3	A COLUMN TO SERVICE STATE STAT		5
णाः । वी तः । विषयः वाद्यीत्वा प्रीपितः विकासः विष्युवीसः प्रोपः	प्रत्येक भिलि में जैन्टामाइसिन सल्केट जैन्टामाइसिन येस (0.3%) है है। (3000 यूनिट/मिलि) के दर्श है सइड्रोक्सी प्रोपिल भिलाह है सेल्यूलोस (3 भिया/कि)	की वायल और कार्ट		1): 14

स्परिकारिक । अभिनेतालों के वास्तविक भुगतान को उन्हार आगू हैं।

नो 🐇

(को १९ का १५ ८०१ (a) में अधिरम्बित कर हर

सारणी ॥: अन्य	पैक आकारों	के लिए	अधिकतम	कीमतें	एवं समतत्य	अधिकतम	खदरा कीमत
VII V II II . VI 4	14. 0114.171	7, 1,1,2	011-14-11	7-1 101	1 - 1 - 1 - 1 - 1	A11-1-1-(1-1)	971 71 10

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)	
1	2	3	
5	8.38	9.03	
10	10.34	11.14	
15	11.52	12.41	
20	13.38	14.41	
30	15.36	16.55	

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.11600 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और रतंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक

- उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 546(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Gentamycin+ Hydroxy Propyl Mehtyl Cellulose Drops	Each ml contains Gentamycin Sulphate eq. to Gentamycin base-0.3% v/v (3000 units/ml) Hydroxy Propyl Mehtyl Cellulose (3mg/ml)-0.3%w/v	10 ml Vial with Dropper & Carton	10.34	4 11.14"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.38	9.03
10	10.34	11.14
15	11.52	12.41
20	13.38	14.41
30	15.36	16.55

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.11600 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.

- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and (k) conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- **(1)** Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 547(अ).-- राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—। के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रवलता और पैक आकार सहित उस सारणी—। के स्तंभ (2) में की तत्रथानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
			कीमत	सहित समतुल्य
			(<u>4</u> .)	अधिकतम
				खुदरा कीमत*
				(₹.)
1 2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

डेक्सामिथाजोन+ "1. नोरफ्लोक्सीन ङ्रोप

डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट डेक्सामिथाजोन फोस्फेट-0.05% वी/वी की वायल ड्रोपर

10 मिलि

11.29"

नोरफ्लोक्सीन- 0.3% वी/वी

और कार्टन सहित

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

सारणी। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	8.46	9.11
10	10.48	11.29
15	11.74	12.65
20	13.66	14.71
30	15.78	17.00

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.13000 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक

उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 547(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Deaxamethasone+ Norfloxacin Drops	Each ml contains Deaxamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexameth Phosphate-0.05% v/v Norfloxacin - 0.3% v/v	10 ml Vial with asone Dropper & Carton	10.48	3 11.29°°

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.46	9.11
10	10.48	11.29
15	11.74	12.65
20	13.66	14.71
30	15.78	17.00

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.13000 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

- ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 548(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज़ (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

सभी करो क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ वर्तमान पैक आकार अधिकतम कीमत कीमत सहित समतृत्य प्रवलता अधिकतम (रु.) उत्पाद शुल्क विक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोडकर (ড.) 4 3 5 6 2 प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 5 मिलि का "1. 59.81 59.81 62.20" ऑपथेलिमक सस्पेन्शन वायल प्रत्येक मिलि में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% (10 मिग्रा./मिलि) बेन्जॉलकोनियम क्लोराइड 0.01% (0.1 मिग्रा./मिलि) बेच सं. - 186747F/मात्रा - 42312 यूनिट बेच सं. - 186748F/मात्रा - 13824 यूनिट बेच सं. - 186451F/मात्रा - 122628 यूनिट

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपोसीओ. 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष कप के लिए, जब तक कम्यनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें आँषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) दिनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 548(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by M/s. Alcon Lab. (India) Ltd.

<u>TABLE</u>

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
**1.	Prednisolone Acctate Ophthalmic suspension Each ml contains	5ml Vial	59.81	59.81	62.20"

Prednisolone Acetate 1% (10mg/ml)

Benzalkonium Chloride 0.01% (0.3.49 - 3

Lot no. 186747F / Qty 42312 units

Lot no. 186748F / Qty 13824 units

Lot no. 186451F / Qty 122628 units

*Subject to actual payment of Government leves taxes, as applicable,

Note:

- the prices fixed are the marchand and a process in column (a). (b) (inclusive of exemples) is sales tax/VAT and local taxes if any) for the openified pook and packs of similar stress to and companies cannot claim exemption on any ground there then unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order
- (b) The companies / manufacturers and added taxes only if they have paid actually a the Government on the price mentioned is the column (5). If there is any variation in the MRP cinclusive of the taxes), the same may be intimated to the MPPA in the From-V of DDA is 10.08.
- (c) For different packing material used or, different frug delivery systems or any other popular features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above. If it be applicable unless the companies approaches of the formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above of the manufacturer and marketing company for the above of the requisite prior approval in a the compound. Authority for any characteristic to the composition of the above said decimilation with terms to prior interestion to the above plantage of the above said decimilation with terms to prior interestion to the above and pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be unade effective where 15 stack of receipt or a second as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be used as required under sub-paragraph (3) of paragraph 13 of the Drugs (Prices Control) Order. 277
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 to a consequence of complemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetic coet. 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and contitions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the OPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P/NPs/secily=II]

MANISH GOSWAML De transfer

आदेश

नई दिल्लो, 14 मार्च, 2011

	सार	रणी		
क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रवलता	पेक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क विक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	The second second of the second secon	4	5	6
ा यर कोर्ट	१० मिलि का	93.54	91 52	95 18"

क्रिज़मेशोलेन ऐसिटंट 1%) पर्होण द्रीय सस्पेन्सन

वायल

प्रलेक 10 मिलि पैक में प्रेडिनीसोलीन ऐसिटेट 1.0% वे•जं(लकोनियम क्लोराइड 0.006% ईंडीटेट डाईसोडियम 0.0127% पालिसोरबेट ४०. बोरिक ऐसिड, सोडियम साइट्रेट, चोडियम क्लोराइड, हाइड्रोक्सीप्रोपिल भिथायलसेल्यूलोस और प्यूरिफाइड पानी वेद्य सं --E61711/मात्रा -- 12684 यूनिट बच सं. - E61740/मात्रा - 43392 यूनिट

बच सं. - E61691/मात्रा - 43956 यूनिट

सरकारी सदग्रहणों/करों के वास्तविक भूगतान की शर्त पर लागू हैं।

TO .

- (क) ये कीमते विनिर्दियः पंक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- कृष्यनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार (EF) को वास्तव में भगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीर्साओं, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष (4f)कप के लिए, जब तक कथ्यनिया इनके फॉर्मुलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्यतम मुल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- सक्त कथित विनिर्मिति को विनिर्माता/विभणन कम्पनी के लिए अनिवार्य **है कि वह सक्त कथित विनिर्मिति के** संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को विकित पूर्व सूचना के साथ सक्षम गाधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त 💖।
- (८) ये कीमतें /परिशोधित कीमते औषा (कीमते नियंत्रक) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीयत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी आरी की जाएगी।

- (य) अध्य भूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा अवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की अर्त लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिकारमा की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम ित्री और शती का पालन नहीं करती हैं तो, क अधिरमक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीरीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सन्ति अधिकारित स्थि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कः अं अंशिम/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Lethic he 14th March, 2011

S.O. 549(E). In exercise of the powers, contained by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with the S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chambieals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price and specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in Jumn (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cass, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in exciser (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entry in exciser (2) of the said table by M s. Allergan India Pvt. Ltd.

1 1 W. E.

	Name of the formulation	€ _{arc} is Steene	Unisting Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(.))	,	(4)	(5)	(6)
. 1.	Pred Forte (Preditione accepte 1%)	\$155. V	93.54	91.52	95.18"

Trye drope issued dear

the self-neck contains

Landon South Country 1 0% with

Betty Boulen of Moride - 0.006%

17317 St. J. Barry - 0.0127%.

Policy of an Nile Sourie Acid.

Sometic state, Sodium Chloride,

11 deservoyw: Methycellulose and Purified Water

Banch 16 7 (1) Qty 12684 units Banch 16 1 (40) Qty 43392 units Banch 16 (4) 61691 (Qty 43956 units

*Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise daty, sales tax VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and

companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO. 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 550(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जोरी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शिक्षक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

सभी करो क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ पैक आकार वर्तमान अधिकतम कीमत सहित समतुल्य कीमत प्रबलता अधिकतम (₹.) उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोडकर (रु.) 5 6 मोनोकमपोनेन्ट इन्सलिन 3 मिलि का 211.09 202.97 202.97 ह्यमइन्स्लिन 30/70 कार्टिज 100 आईय/मिलि

					1
	(30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूश	ान और			
	70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यू				
	प्रत्येक मिलि ३०% न्यूट्रल इन्स्	लिन सोल्यूशन और			
	70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यूग				
	100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पी		ए ऑरिज़िन)		
	बेच संA790754A / मात्रा - 1		•		
	बेच संA808267E / मात्रा - 5				
	बेच संA821705F / मात्रा - 5				
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 100 आईय्/मिल वायल (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूश 70% आइसोफेन संस्पेन्सन ह्यू प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्स्	10मिलि का वायल ान और भन) एंटी डायबेटिक हिलनु सोल्यूशन और	369.34	369.34	384 11
	70% आइसोफेन सस्पेनरन ह्यू 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पी बेच संHIM651 / मात्रा - 214 बेच संHIM679 / मात्रा - 960	एच. ईयूआर (आर—डीएन 83 वायल इम्पोटेड	ए ऑरिज़िन)		
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइनुसलि रेगूलर 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (उ वेच सं A791015E / मात्रा - 4 वेच सं A813890C / मात्रा - 4	10810 कार्टिज इम्पीटंड 👚	203.05	202.97	211.09
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइनुसिल रेगूलर 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन ह्य प्रत्येक मिलि इन्सुलिन ह्यूमन 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन प्र (आर—डीएनए ऑरिजिन) बेच सं HIR156/मात्रा - 960	वायल घूमन इन्जैक्शन) इन्जैक्शन एच.ईयूआर में	369.34	369 34	384.11
5.	ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में (25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटाम् आर—डीएनए ऑरिज़िन		357.75	357.75	372.06
	बेच सं A806230G /मात्रा -	67850 इम्पोटेड प्रिफिल्ड	पेन		
6.	100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में	कार्टिज्	357.75		372.06
	(50% इन्सुलिन लिसप्रो और 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो बेच सं A812385A / मात्रा - वेच सं A812374D / मात्रा -	पीएच. इंयूआर (आर -डीप 5000 कार्टिज़ इम्पॉट्ड	टामिन सस्पेन्सा रुनए ऑरिज़िन)	₹)	

7.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A736827F/मात्रा - 38 बेच सं A807812C/मात्रा - 5 बेच सं A807812A/मात्रा - 34 बेच सं A794524A/मात्रा - 50	कार्टिज़ एच. ईयूआर. (आर—डीए 8930 कार्टिज़ इर्म्पोटेड 185 कार्टिज़ इर्म्पोटेड 4435 कार्टिज़ इर्म्पोटेड	357.75 नए ऑरिज़िन)	357.75	372.06"
8.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी वेच सं A782091F/मात्रा - 19 वेच सं A794401J/मात्रा - 47	क्वीक पेन सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि एच. ईयूआर (आर—डीएन 9585 इम्पोटेड प्रिफिल्ड पे	में नए ऑरिज़िन) नि	482.33	501.62
9.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि 50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A784603E/मात्रा - 14	। सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि एच. ईयुआर (आर–डीएन	में ाए ऑरिज़िन)	482.33	501.62
10.	` •		नए ऑरिज़िन)	482.33	501.62
11	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमन इन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आ बेच संA804756K/मात्रा - 14 बेच संA817051E/मात्रा - 50	कार्टिज़ र–डीएनए ऑरिंज़िन) 700 कार्टिज इम्पोंटेड	203.13	202.97	211.09
12.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि (आइसोफेन इन्सुलिन ह्यूमन सर प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आ बेच संHNP042/मात्रा - 960 बेच संHNP044/मात्रा - 960	वायल येन्सन) र–डीएनए ऑरिज़िन) वायल इर्म्पोटेड वायल इर्म्पोटेड	166 40	160.26	166.67

			***		·
13.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइनुसलि रेगूलर 40 आईयू/मिलि (इन्सुलिन ह्यू प्रत्येक मिलि इन्सुलिन ह्यूमन 40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन प (आर—डीएनए ऑरिज़िन) वेच सं HRE061/मात्रा - 9 वेच सं HRE061/मात्रा - 9	इन्जैक्शन एच.ईयूआर में 60 वायल इर्म्पोटेड	160.26	160.26	166.67
14.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 40 आईयू/मिलि (30% न्युद्रल इन्सुलिन सोल्य 70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्या प्रत्येक मिलि 30% न्यूद्रल इन्सुलिन प्रिंग्स्य ह्या प्रत्येक मिलि 30% न्यूद्रल इन्सुलिन प्रिंग्स्य ह्या संHMX389/मात्रा - 9 वेच संHMX391/मात्रा - 9 वेच संHMX394/मात्रा - 9 वेच संHMX395/मात्रा - 9 वेच संHMX395/मात्रा - 9 वेच संHMX395/मात्रा - 9 वेच संHMX397/मात्रा - 9 वेच संHMX397/मात्रा - 9 वेच संHMX397/मात्रा - 9 वेच संHMX397/मात्रा - 9	धूमन) एन्टी डायबेटिक न्सुलिन सोल्यूशन और धूमन में) एच. ईयूआर (आर—डीए 60 वायल इर्म्पोटेड 60 वायल इर्म्पोटेड 60 वायल इर्म्पोटेड 60 वायल इर्म्पोटेड 60 वायल इर्म्पोटेड 60 वायल इर्म्पोटेड 60 वायल इर्म्पोटेड	160.26 !नए ऑरिज़िन)	160.26	166.67"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर रारकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ध) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पेरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 550(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (1) Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
··1.	Monocomponent Insulin Huminsulin 30/70 - 100 HJ/ml (30% Neutral Insulin Solution & Isophane Suspension Human) An Each ml of 30% Neutral Insulin S 70% Isophane Suspension Human Human insulin Ph. Eur. (r-DNA of Batch No. A790754A / Qty. 1530 Batch No. A808267E/ Qty. 5000 Batch No. A821705F/ Qty. 5000	iti Diabetc Solution & n contains: 100 II origin) 000 Cartridge Cartridge	202.97	202.97	211.09
2.	Monocomponent Insulin Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml (30% Neutral Insulin Solution & Isophane Suspension Human) Ar Each rid of 30% Neutral Insulin S 70% Isophane Suspension Huma Human Insulin Ph. Eur. (r-DNA of Batch No. HIM651/ Qty. 21483 Natch No. HIM679/ Qty. 960 Via	nti Diabete Solution & n contains: 100 F origin) Vials imported	369.34 U	369.34	384.11

130	THE GAZI	ETTE OF INDIA:	EXTRAORDINA	RY Px	R. II Sol. 3(ii)
	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular 100 IU/ml Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA or B. No. A791015E / Qty. 40810 C. B. No. A813890C / Qty. 5000 Ca	artridges impor		202.97	211.09
.	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular 100 IC/ml (Insulin Human Injection) Each ml of Insulin Human Injection 100 IU Human Insulin Ph. Eur. (r Batch No. HIR156 / Qty. 960 Via	-DNA Origin)	369.34	369.34	384.11
•	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/mI (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension. 100 IU Insulin Lispro (r-DNA Or Batch No. A806230G/ Qty. 67850	igin)	357.75	357.75	372.06
	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Sur 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r- Batch No. A812385A/ Qty. 5000 Batch No. A812374D/ Qty. 25043	3ml Cartridge spension. DNA Origin) Cartridge Impo	357.75 rted	357.75	372.06
7.	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-Batch No. A736827F / Qty. 38930 Batch No. A807812C/ Qty. 5185 Batch No. A807812A/ Qty. 34433 Batch No. A794524A/ Oty. 5000	3ml Cartridge DNA origin) O Cartridge Impo Cartridge Impo 5 Cartridge Imp	357.75 ported rted orted	357.75	372.06

Batch No. A794524A/ Qty. 5000 Cartridge Imported 8. Monocomponent Insulin 3 ml Prefilled 482.33 482.33

501.62 Humalog Kwik Mix 25 Pen Kwik Pen 100 IU/mI Each ml of 25% Insulin Lispro and 75%

Insulin Lispro Protamine Suspension contains:

100 IU Insulin Lispro PH. Eur (r-DNA origin)

Batch no. A782091F/ Qty. 19585 Prefilled Pens imported

Batch no. A794401J/ Qty. 4775 Prefilled Pens imported

- V	Ionocomponent Insulin	3 ml Prefilled	482.33	482.33	501.62			
	lumalog Kwik Mix 50Pen-100IU		402.55	702.55	1.01.02			
	ach ml of 50% Insulin Lispro	/IIII IXWIK						
	nd 50% Insulin Lispro Protamine							
	uspension contains: 100 IU Insul		r-DNA orio	in)				
	tatch no. A784603E/ Qty. 14750			,111)				
	Monocomponent Insulin	3ml Prefilled	482.33	482.33	501.62			
	Iumalog Kwik Pen 100 IU/ml	Kwik Pen	402.33	702.55	50			
	Insulin Lispro)	KWIK I CII						
	ach ml of Insulin Lispro contians	••						
	00 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-E							
	Batch no. A797852D/ Qty. 5115 F		rted					
	Monocomponent Insulin	3ml	203.13	202.97	211.0			
	Iuminsulin NPH 100 IU/ml	Cartridge	203.13	4077	211.0			
	ach ml contain	Carriage						
	00 IU Human Insulin (r-DNA or	ioin)						
	8. No. A804756K/ Qty. 14700 Ca							
	3. No. A817051E/ Qty. 5000 Cart							
	Monocomponent Insulin	10ml	166.40	160.26	166.6			
	Iuminsulin NPH 40 IU/ml	Vial	100.10					
	Each ml contain							
	100 IU Human Insulin (r-DNA origin)							
	3. No. HNP042/ Qty. 960 Vials in	_						
	3. No. HNP043/ Qty. 960 Vials in							
	3. No. HNP044/ Qty. 960 Vials in							
	Aonocomponent Insulin	10ml	160.26	160.26	166.6			
	Iuminsulin Regular - 40 IU/ml	Vial						
	Insulin Human Injection)							
	Each ml of Insulin Human Injection	on contains:						
	0 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-I							
	Batch no. HRE060/ Qty. 960 vials	_						
	Batch no. HRE061/ Qty. 960 vials	•						
	Monocomponent Human Insulin		160.26	160.26	166.6			
	Huminsulin 30/70 - 40 IU/ml							
ŧ	30% Soluble Insulin & 70% Isophane Insulin)							
Ī	Each ml of 30% Neutral Insulin Solution							
8	& 70% Isophane Suspension Hun	nan contains:						
4	0 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-I	DNA origin)						
F	Batch No. HMX389 / Qty. 960 vi	als imported						
ł:	Batch No. HMX390 / Qty. 960 vi	als imported						
1	Batch No. HMX391 / Qty. 960 vi	als imported						
E	Batch No. HMX392 / Qty. 960 vi	als imported						
F	Batch No. HMX393 / Qty. 960 vi	als imported						
E	Batch No. HMX394 / Qty. 960 vi	als imported						
	Batch No. HMX395 / Qty. 960 vi							
L	3atch No. HMX397 / Qty. 960 vi	als imported						
	Batch No. HMX398 / Qty. 960 vi	ala impartad						

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1095. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of comphance of conditions for such to mulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the eciling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the FC Act. 1955.

[PN/118/2011/F/F, No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 551(अ).— शाष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण वर्षिकरण, भारत रारकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जोरी काठ भाठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औपध (कीमत निर्यंत्रण) आवेश, 1995 के ना 8 के उप पेरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिवंत्वर का ययांग करते हुए, भीवे की सारणी के स्तंभ (5) म विनिर्देश कीमत को उन्त सारणी के स्तंभ (3) में की कमशा तलागानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पेक आकार सहित जग सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मेंस्वर्स नावार टेस इंडिया लिमिटंड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्धिय विनिर्मित्यों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, दिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वट) और स्थानीय कर, यदि कोई है को का कर संशोधित जुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शिक्षक उपकर, विक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वट), यदि कोई है, को सिमिलित कर अधिकतम खुदरा कामत के रूप में संशोधित/निर्धित करता है।

	V	नारणी		
क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रवलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्य बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	
1 2	3	4	5	6

"1. विटालेक्स प्लस टीआर गोलियां 30 की बोतल प्रत्येक टिकिया में

247.39

249.30

259.27"

बिटा-केरोटिन (प्रोविटामिन ए)-10000 आईयू

विटामिन सी (एसकोरबिक ऐसिड) 300मिग्रा.

विटामिन ई (डी-एल्फॅा टोकोफेरोल ऐसिटेट) 100 आईयू

विटामिन बी2 (रिबूफ्लेविन) 20 मिग्रा.

सेलेनियम (एचवीपीं चिलेट) 50 एमसीजी

जिंक (ग्लूकोनेट) 40 मिग्रा.

कोपर (एचवीपी* चिलेट) 2 मिग्रा.

ल्यूटिन (176 एमसीजी का जेक्सानथिन मिलाकर) 4 एमसीजी

(एचवीपी = हाइड्रालायजिड वेजिटेबल प्रोटिन)

बैच सं. - 2244075 / मात्रा - 11081 पैक्स

बेच सं. - 2235401 / मात्रा - 5319 पैक्स

बेच सं. - 2244075 /मात्रा - 9500 पैक्स

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति कें संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारः आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उक्वतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीशीओं, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-[[]

मनीष गोस्वामी, उप-निदंशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 551(E). —In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Novartis India Ltd..

Ή	Λ	I₹	Ĭ		Ţ	÷
.1	<u>- </u>	1,2	7	ż	¥	4

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
··1.	Vitalux Plus TR Tablet Fach tablet contains: Beta - Carotene (Provitamin A) - 10000 IU Vit. C (Ascorbic Acid) - 300 mg Vit. E (d-alpha tocopheryl acetate Vit. B2 (Riboflavin)- 20 mg Selenium (HVP* Chelate) - 50 mg Zinc (Gluconate) - 40 mg Copper (HVP* Chelate) - 2 mg Lutein (Supplying 176 mcg of Zeaxanthin) - 4 mcg HVP - Hydrlyzed vegetable prote Batch no. 2244075/ Qty. 11081 pa Batch no. 2235401/ Qty. 5319 pac Batch no. 2244075/ Qty. 9500 pac	ein acks eks	247.39	249.30	259.27

^{*}Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable,

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 552(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनििद्ध कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स फाइज़र प्रोडोक्ट्स इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

		VII V-11			
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ पैक प्रवलता	आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	उत्पाद शुल्क	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.		८९ वायल	57.78	57.78	60.09
2.	डिपो मेडरोल 80मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट- बेच सं X08177 /मात्रा - 230 बेच सं X08980 /मात्रा - 230 बेच सं X10168 /मात्रा - 230 बेच सं X10438 /मात्रा - 221	80 मिग्रा. 860 वायल 197 वायल 274 वायल	76.05	76.05	79.09
3.	सोल्यू मेडरोल एओवी ४०मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-४०मिग्रा. बेच सं X09494 / मात्रा - 1000 बेच सं X10180 / मात्रा - 1434 बेच सं X07081 / मात्रा - 9618	का वायल १८४ वायल १८७ वायल	140.08	140.08	145.68
4.	सोल्यू मेडरोल एओवी 125मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम सक्सीनेट-125 मिग्रा. बेच सं X08590 / मात्रा - 7345 बेच सं X08990 / मात्रा - 7275	का वायल 60 वायल	266.37	266.37	277.02
5.	सोल्यू मेडरोल एओवी 500मिग्रा. प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम बेच सं OBFSR /मात्रा - 2261 बेच सं OBCJM /मात्रा - 1250 बेच सं OBJBJ /मात्रा - 2349	का वायल सक्सीनेट-500 मिग्रा. 0 वायल 35 वायल	636.97	636.97	662 45
6.	सोल्यू मेडरोल एओवी 1000मिग्रा प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम बेच सं OBFST / मात्रा - 3280 बेच सं OBJBX / मात्रा - 3251	का वायल सक्सीनेट-1000 मिग्रा. 9 वायल	1018.98	1018.98	1059.74

1 - Ali-1-1-1-1 (4.86) (4.46)

बेच सं. - CBHHY /मात्रा - 33673 वायल बेच सं. - OBFTA /मात्रा :: 18173 वायल मेडरोल 4 मिग्रा गोलियां. 7. 10x10 का 329.64 329.64 342.83 प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -4 मिग्रा. बेच सं. - N969B /मात्रा - 30832 पन्ता बेच सं. - N970A /मात्रा - 9984 पत्ना मेडरोल 16 मिग्रा. गोलियां 8. 14 का 145.41 145.41 151,23" प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -16 मिग्राः बेच सं. - P115D /मात्रा - 78420 पत्ता बेच सं. - P120A /मात्रा - 100284 पत्ता

*सरकारी उदग्रहणों/करों के वारतिवक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कींमते विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनगीपीए को डीपीसीओ. 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (उ.) यं कीमतें/परिशोधित कीमतें औष्ध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सुची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम भूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक दरतुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित खीपीसीआं. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए की प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मिति उत्पाद के उत्पादन का ब्यौरा देगी कि उसके बड़ी एवं अन्य स्थान पर इस उत्पाद का कितना-कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के लाश उत्पाद में प्रमुख्य होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित विलो की प्रतियां संलग्न करें जिससे अभाव हो कि कम्पनी ने जलाद शुल्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतम राज्य मूल्य (एमजार्गी) पर मोडवेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.- II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 552(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharm ventical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VA1 and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess. Sales Tax Nat in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) or the small apported with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manuals and imported by Min. Pages Products India Page (3)

	ž	÷	:	7.	
	7	٠.			

	- Posting English Transparator Septe		- wii 24	Francisco Company Company Company Company Company Company Company	Vitte Victo Stall Victor
(1)	(10)		(-5.4	(3)	(s)
34 .		(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)		Nº 7√	() () () () () () () () () ()
u	Depo Medrol 80 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Acetate - 80 mg Batch no. X08177 / Qty. 230860 Vial Batch no. X08980 / Qty. 230197 Vial Batch no. X10168 / Qty. 230274 Vial Batch no. X10438 / Qty. 221887 Vial	S S	76.03	76.05	23.00
3.	Solu Medrol AOV 40 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Sodium Succioa Batch No. X09494 / Qty. 100084 Via Batch No. X10180 / Qty. 143417 Vial Batch No. X07681 / Qty. 96181 Vials	te 40 mg s	140 08	140.08	145.68

[भग ।। — खण्ड ।(ii)]	धारत का राजपत्र	: असाधारण		139
- i .	Solu Medrol AOV 125 mg. Each Vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 125mg Batch no. X08590 / Qty. 72/450 Batch no. X08990 / Qty. 72/50		266.37	266.37	277.02
5.	Solu Medrol AOV 500 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 500 mg Batch no. OBFSR / Qty. 22610 Batch no. OBCJM / Qty. 12535 Batch no. OBJBJ / Qty. 23493 V	Vials	636.97	636.97	662.45
0	Solu Medrol AOV 1000 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 1000 mg Batch no. OBFST / Qty. 32809 Batch no. OBJBX / Qty. 32513 Batch no. OBHHY / Qty. 33673 Batch no. OBFTA / Qty. 18173	Vials 8 Vials	1018.98	1018.98	1059.74
7	Medrol 4 mg Tablet Fach tablet contains Methyl Prednisolone - 4 mg Batch no. N969B Qty. 30832 S Batch no. N970A Qty. 9984 Sir		329.64	329.64	342.83
8.	Medrol 16 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 16 mg Batch no P115D / Qty. 78420 (Batch no. P120A / Qty. 10028	•	145.41	145.41	151.23"

^{*}Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable,

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company on the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be avade effective within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1965. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such harmdation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within to good from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount of each with the interest under the provisions of the OPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/E(8/2011/F/E, No. 8/27)/25/F/O.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

अस्ट्रेग

नई दिस्सी, १० मार्च, 2011

का.आ. 553(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण क्षेत्रक है। भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रातय द्वारा जॉरी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के अह कित आंषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के अरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तिक विकास करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विविर्दिष्ट कीमत को उन्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः त्याकार किरियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित एस वारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स विकास किरियों कि प्राइवेट विभिटेंड द्वारा निर्मित/आयातित विविर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर्र कर विद्या और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट किंगत कि उपाद शुल्क शिक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य विनिर्दिष्ट विनिर्दिष्ट किंगत कि उपाद शुल्क शिक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य विनिर्दिष्ट विनिर्दिष्ट किंगत कि उपाद शुल्क शिक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य विनिर्दिष्ट विट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा किंगत कर एप में संशोधित/निर्धारित करता है।

- क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम, प्रवलता	/ पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क विक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को स्टेसकर (क.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	ng mangangganggangganggangganggangganggangg	6
'l.	डायबोवेट ऑयन्टभं प्रत्येक ग्राम में कैल्शिपोटरियोल (ह	न्ट 15 ग्राम की ट्यूब गइड्रेट के समान)—50 एमसीजी	737.49	744.51	774.29

बिटामिथाज़ोन डाईप्रोपियोनेट-0.5 मिग्रा. बेच सं. - EE4648 / मात्रा - 20000 ट्यूब

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागु होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां, सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 553(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by M/s. Win Medicare Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sules Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* metastee of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Daivobet Ointment Each gm contains Calcipotriol(as Hydrate) 50meg Betamethasone Dipropionate 0.5mg Batch No. 1E:4648 / Qty. 20000 tubes	15gm Tube	737.49	744.51	774 29

^{*}Subject to actual payment of Government levies to a supplicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail priors in column no. (6) (inclusive of excise dutal states tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength and companies cannot claim exemption on any governd therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added saxes only if they have paid actualty to the Government on the price mentioned in the ordering (5). If there is any variation in the NRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches SPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made efficience within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113:2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 554(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारीं का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सेनोफी एविन्ट्स द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, विक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, विक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम/ प्रवलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	कीमत	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	इन्सुमन बेसल प्रत्येक मिलि में एच–इन्सुलिन (रिकम्वीने डीएनए ऑरिज़िन 300 उ वेच सं OF036A / मात्र	3 मिलि की कार्टिज़ न्ट गईयू/3 मिलि) 1 - 1500 कार्टिज़		200.01	208.01"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिमलित कर रतंग (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूबित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 554(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drūgs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Sanofi Aventis.

TABLE

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
-1.	Insuman Basal Each ml contains H-Insulin (Recombinant D Batch No. OF036A / Qty.	<u>-</u>		200.01	208.01"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 555(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बायोकोन लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रवलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	उत्पाद शुल्क	सहित समतुल्य
1	2	3	4	5	6
"1.	रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन—आर (रेगूलर) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायप् (ह्यूमन इन्सुलिन आर—डी ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईन् एम—क्रेसोल 0.25% डब्ल्स्	एनए ऑरिज़िन) यूआर 40 आईयू/मिलि	113.99	135.12	145.55

46	Tia CAA.		SDIA : EXTI	RAORDESARY	1970	
2.	िकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सूजन-30/70 उन्सूजन-30/70 उन्सूलिन इन्जैक्शन, बायफ्रिल अ (ध्रूमन इन्सुलिन आर—डीएनए अनि अइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन के ध्रूमन इन्सुलिन चीएच, इंयूअर ४० एम-क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/यी अनोल 0.065% डब्ल्यू/यी		्रा ((7 0%) ोस	118.57	135 18	
3.	िकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सूजन एन (एनपीएच) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफेसिक आ (ह्यूमन इन्सुलिन आर—डोएनए वॉर्डि झूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर 40 एम—क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/बी	gg 1999 Total		117.68	135.22	EAT
Jan.	,6	ritus um en j Vinas		121.24	135.24	146.88
5.	,0			274.36	318.42	343.00
A.		raci Paraci Norma Paraci	다. (70%)	274 40	316.58	341.13

t sumple

भारत का राजपत्र : असाधारण

	6	88		0.10.50	0.40.44
*	रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन	10 मिलि का	274.46	318.52	343.11
	इन्युलिन इन्जैक्शन	वायल			
	इन्सूजन एन (एनपीएच)				
	इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफेसिक	आइसोफेन,			
	(हर्मन इन्सुलिन आर-डीएनए ३	गॅरिजिन)			
	ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूआर	100 आईयू/मिलि			
	एम-क्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/वी	•			
	फेनोल ०.०६५% डब्ल्यू/वी				
δ.	रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन	10 मिलि का	274.44	318.50	343.09"
	इन्सुलिन इन्जैक्शन	वायल			
	इन्सूज्न-50:50				
	इन्स्लिन इन्जैक्शन, बायफेसिक	आइसोफेन			
	(ह्युमन इन्सृलिन आर–डीएनए ३	गॅरिज़िन)			
	ह्यमन इन्स्लिन पीएच. ईयूआर	100 आईय/मिलि			
	(सोल्युबल इन्स्लिन 50 आईयू/	C \			
	क्रिस्टालाइन इन्सुलिन 50 आईय				
	भंटाक्रेसोल ०.16% डब्ल्यू/वी	,			
	फंनोल 0.065% डब्ल्यू/वी				

'सरकारी उद्ग्रहणो/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नाट

- ंकः यं कीमतें विनिर्दिश्ट पैक व समान प्रवलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर का समिल्ति कर स्तम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दाया नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माला केंवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .की वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनवीपीए को डीपीसीओ, 1995 के कॉर्म -V में सूबित किया जाना धाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री यह भिन्न औष्ट्य वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जद तक कम्पनियाँ इनके फोंर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनणीपीए के पास नहीं जाती उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवाय है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ मक्षम प्राधिकारी स आपश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमते /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कामत सुची भी जारी की जाएगी।
- (च) आंषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं हारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) बिनिर्माता या विषणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाय उच्चतम मूल्यों और शर्ती का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित कीमैसीओं, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डोपी/एनपीपीए डिवी.-[[]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Deihi, the 14th March, 2011

S.O. 555(E)—in exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph & of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 bound by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharameterical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto an aexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess. Sales Taxes/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by M/s. Biocon Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent () (RP*) inclusive () (all taxes () (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	÷,
"1.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - R (Regular) Insulin Injection, Biphasic Isophane, (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.25% w/v	10m) Vial	113.99	135.12	145 55
2.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 30/70 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Isophane Insulin inj. ph. Euro., (70%) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10mi Vial	118.57	135.18	145.62

3.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - M (NPH) Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rONA origin) Claman Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Creso: - 0.16% w/v Paccol - 0.065% w/v	10ml Vial	117.08	135.22	145.66
4.	Recordinant Human Insulin inj. Insugen - 50:50 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml (Soluble Insulin 20 IU/ ML and Cryst Metacresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial alline Insulir	121.24 n 20 IU/ML)	135.24	145.68
5.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - R (Regular) Insulin Injection, Biphasic Isophane. (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.25% w/v	10ml Vial	274.36	318.42	343.00
6.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 30/70 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Isophane Insulin inj. ph. Euro (70%) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.40	316.58	341.02
7.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - N (NPH) Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.46	318.52	343.11
8.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 50:50 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml (Soluble Insulin 50 IU/ ML and Crys Metacresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial talline Insulii	274.44 n 50 IU/ML)	318.50	343.09"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail rights in column no. (b) (inclusive of excise particularly of and local taxes if any) for the precified pack and packs of similar strengen, companies cannot claim exemption on the ground therefrom, unless specifically permitted povernment/NPPA through an order
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually successment on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the carefusive of the taxes), the same may be attended to the NPPA in the Form-V of DPC
- (c) For different packing material used of all levent drug delivery systems or any other and instances forms claimed, the retail price as specified in Column No. 5 above. And specific unless the companies approximately the NPPA for specific price approximate approximate the approximately approximately approximately.
- (d) service and marketing completed in the control of the above said former above said former above said former above said former above.
- (e) most prices/revised prices shall be made to love under sub-para 14(1) of DPC to the prices of under sub-paragraph (3) of paragraph.
- (f) the spaces fixed/notified hereinable makes with samplemented by the manuscriptions for spaces.
- 130 polioetheer of marketing completed in the protect hereinabove within 150 sepond overcharged amount of the EC Act, 1955

en the above said formulation shall be reach competent. Authority for any enange with written prior intimation to the line

Theore within 15 days of receipt of this line news, any price-fist should also be a of the Drugo brices Control (1966) of the provisions of EPCO, 1966 or any greathering reasonary notwithstanding a does pack upon the Drugs and Cosmonical

complying war, we coiling prices and the late of above said notification to the interest indeer the provisions of the

(8/2011/E/F, No. 8(27)/2011/D.P./NPPA MANISH GOSWAMI, Dy. 10

मुई द्वित

11 (4)44.1

(可) 2011

1.4.46

् भारत रारकार क न्स्ग्यन और वर्षका में पठित औषध (कमत नियत्रण) आवंश, 1995 में क गाम करते हुए उत्तर की रूपणी क उत्तर (६) व वर्षोदियों में जिने दिल एक अकार वर्षिका क अस्माइंसेस हारा विशिव (कारानित क्षेणिय) जिल्लाका करते हैं कि वर्ष हो भी छोड़का क विश्व कर में के इस्ट्रम्स्य विश्व व विश्व कर विश्व करते हैं के से छोड़क

		सारणी			
16 PA	विनिर्मिते का नाम/ पैर जन्ममा	क आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क विक्री कर/ वेट और रथानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सिंहत समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
Se annual recessor	ing a process of the engine to the engineering of t	3	4	5	6
?*]	स्प्रिंपज्ञालसीन उन्जैक्शन प्रत्येक १०० सिल में रिप्रोपलोक्सीन—200 मिग्रा सोडियम क्लोराइड—900 मिग्र	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग ईवीओएच/ऑक्सीज़ I. प्रोपर्टी और बेग पर	 न बेरियर दो पोर्ट सहित	37.92	40.85
2.	स्प्रिंपलोक्सीन इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में स्प्रिंपलोक्सीन—200 मिग्रा. सोडियम क्लोराइड—900 मिग्र		 हेत	30.88	33.26
3	मेट्रोनिडाज़ोल इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में मेट्रोनिडाज़ोल–500 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग ईवीओएच/ऑक्सीज प्रोपर्टी और बेग पर	 न बेरियर दो पोर्ट सहित	37.80	40.72
2.	मेट्रोनिडाज़ोल इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में मेट्रोनिडाज़ोल500 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग बेग पर दो पोर्ट सर्व	 हेत	30,76	33.13"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंग (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .की वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-- भें सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एन्पीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (इ.) ये कोमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत निरांत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत कर आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप कि 3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) आँषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकलीको (१८२) आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, १३३० की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दशांचे उक्तावर मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपी-रिवा, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी. !:]

मनीष गोस्वामी, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 556(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes. If any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Claris Lifesciences.

TABLE

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Piprofloxacin Injection Each 100 ml conatns Cipranxacl 200 mg Sodium Chloride - 900 mg	100 ml Non-PVC Bug with EVOH / oxygen barrie properties and two pores as the	 r	37.92	40.83
2.	Ciprofloxacin Injection Each 100 ml conatns Ciprofloxacin - 200 mg Sodium Chloride - 900 mg	Non-PVC mig with two page on bag		30.88	53.26

1 (4)(4) 1 (

	भारत का एजाएं : अप	======================================		150
 Some and the Artist	100 ml Non-1-70 Bay with FYOU oxistor is reco proporties and two bons or	 ⊃‰ ₄	37 %	40.73
n teks anikotaka 1 de jawas t 2003 - On Silento	.00 m. RoseP 4 . Pag with two posts on pag	Pu.	3/4.7	\$3,435

3. 2008 Agemen of Lewermon review taxes, as applicable.

(c) Control of the provincem cool from a necessary method control service of the control of the control of the service of the control of the service of the control of t

emphasized parameteristics of the ender cases can be employed by the parameter of the parameters of the endergo for the establishment of the endergo for the establishment of the parameters of the endergo for the endergo fo

the composition of the above said formulation with written prior intimation to the (sational Prarmaceutical Pricing Authority)

frees, prices revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order observation ander sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be assued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.

These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940

The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be fiable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 557(अ)— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स आर.पी.जी. लाइफ साइंसेस लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी सभी करो क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ पैक आकार वर्तमान अधिकतम कीमत कीमत सहित समतृल्य प्रबलता (₹.) उत्पाद शुल्क अधिकतम् बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और रथानीय कर को छोडकर (रु.) 2 3 5 4 6 41 मिनिलेक्टोन फोर्ट गोलियां 10 का 18.64 20.08" एएल_पीवीसी ब्लिस्टर प्रत्येक लिपित टिकिया में स्प्रिनोलेक्टोन-25 मिग्रा. फ्रुसामइड–40 मिग्रा.

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट •

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एसभिपीए को डीपीसीओ, 1995 के फ़ॉर्म-V में सुचित किया जाना चाहिए।
- (ग) सायान की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष स्थ के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उन्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

1 E40 - (+

955 Ga/11 - 20 B

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 557(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s RPG Life Sciences Limited.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Minilactone Forte Tablet Each coated Tablet contains Spironolactone -25mg Frusemide -40 mg	10's Al_PVC Blister		18.64	20.08"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) For different packing material used to different drug delivery systems or any time social features/forms claimed, the retail process as specified in Column No. 5 above. The beapplicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvais for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 558(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
""1.	वोस्यूलिन आर 40 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू	10 मिलि का वायल	120.08	135.12	145.55

्रसम् ।	खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपन्न : असाधा	रण]
	एप क्रेमील - 0.25% डब्ल्यू/वी (वस्टापिट क गमान)			•	
?	ं.रबृतित एन ४० आईयू प्रत्यक मिलि आइसोफेन प्रस्पेन्सन में द्र्मन इन्सुलिन ४० आईयू एम केपोल - 0.25% डब्ल्यू/बी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/बी (प्रेसरबेटिय के समान)	10 मिलि का वायल	120.10	135.22	145.66
3.	वास्यूलिन 50/50 प्रत्येक निलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल ह्यान) प्रेसरवेटिव के समान)	120.10	135.24	145.68
4.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जेक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जेंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल ह्यान) प्रेसरवेटिव के समान)	120.10	135.18	145.62
5.	वोस्यूलिन एन 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेस	कार्टिज़ कॉच की बॉल सहित	133.12	145.54	156.78
6.	वोस्यूलिन आर 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ काँच की बॉल सहित	133.10	144.22	155.35
7.	वोस्यूलिन 50/50 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ काँच की बॉल सहित ह्यान)	134.34	145.54	156.78

8.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)		134.34	145.54	156.78
9.	वोरयूलिन एन डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज़ डिस्पोज़ेबल पेन	225.24	237.68	256.03
10.	वोस्यूलिन आर डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रसरवेटिव के समान)	कार्टिज	225.26	236.38	254.63
11.	वोस्यूलिन 50/50 डिस्पोजेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल औ 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंब एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज डिस्पोजेबल पेन और काँच की बॉल र		237.68	256.03
12.	वास्यूलिन 30/70डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल औ 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेंसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी कि त - 110% डब्ल्यू/वी (प्रसरवेटिव के समान)	कार्टिज़ डिस्पोज़ेबल पेन और काँच की बॉल Iर स्थान)	226.48 सहित	237.68	256.03"

*सरकारी व अहणीं/करों के वास्तविक भुगतान की शर्व पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता क विकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार (ए.औ.गू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भूगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीरीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष (11) कप के लिए जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चता मुल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- उसत कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के (**ਬ**) रांघटन में किसी भी बदलाब के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें, परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम (ম্ব) मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 558(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Wockhardt Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT	Equivalent MRP* inclusive
			(Rs.)	and Local Tax, if any (Rs.)	of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Wosulin R 40 IU Each ml Isophane suspension contain	10ml Vial	120.08	135.12	145.55

Human Insulin - 40 IU

M- Cresol 0.25% w/v (as preservative)

..... A STATE OF THE STA HOME IN TURNING SHIP ES TYJSJITE elementary of the service of Charles and Child Committee of the A MILKING and the order TENNY DIBERTAIN "will "10" .5. share 3F 19011 on Human neutral and 50% Coulding. # SB 9 16% w/v preservative - A Conservative 8 134 2 1551 1844 18111 $W^{\pm 1} = V^{\pm 1} = 0$ 80 00 mar 1 84 160 00 about solin founds neutral and 70 to so sit a linguism). Memory USP 0.16% w/v preservative Phen a IP 0.065% w/v preservative Wustan N Dispo Pen 3ml Carti, *** __174 237.68 2.34 Facility contain with Dispersion ansion Human USP 100IU Pet. New read USP 0.16% w/v preservative

Paris 17 9.065% w/v preservative

77. 17.28.17

1000

Į ų	ाग II—-खण्ड 3(II)]	भारत का राजपत्र : उ	मसाधारण		161
10.	Wosulin R Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.25% w/v pre	3ml Cartridge with Disposable Pen servative	225.26	236.38	254.63
-	Wosulin 50/50 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (50% Insulin Human neutral a 50% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v pres Phenol IP 0.065% w/v preserv	servative	226.48	237.68	256.03
12.	Wosulin 30/70 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (30% Insulin Human neutral a 70% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v preserv	servative	226.48	237.68	256.03"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

िक्सा II जनार २/३/३

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be manufacturily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act, 1955.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 559(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेकिट बेनकाइज़र (इंडिया) लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, का छ उकर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

<u>क्र.</u> सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क विक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करा सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत
1	2	3	4	_ 5	Ó
"1.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% ड ट्रिपेनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच	कांच की बोतल ब्ल्यू/वी	120.80	127.86	137.73"
2.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% ड ट्रिपेनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच	कांच की बोतल ब्ल्यू/वी	190.98	203.42	219 12

भारत का राजपत्र : असाधारण

3.	डिटोल एंटीसेपिटक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू / व ट्रपिनियोल - 9.0% वी / वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड)	कांच की बोतल गी	331.08	353.79	381.10
4.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/व ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड)	कांच की बोतल ग्री	734.60	787.40	848.19
5.	प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल-4.8% डब्ल्यू/वी	कैप सहित	6671.84	7276.46	7838.20"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर (क) स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भूगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह

एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेत् एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक

पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप रो लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940

की शर्ते लागू होती हैं।

विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

> [कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

GRDER

New Geith, the 14th March, 2011

S.O. 559(E).—In exercise of the powers, envicated by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph [1] of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. [1] is sued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Phase of another Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table have a succeed as the retail price/revised retail price, exercise of excise duty. Sales Taxes/VAT and local second of any, and in column (6) as equivalent MRP includive of excise duty education cess. Sales and the relation to each of the formulation specified to the corresponding entry in column (2) of the sale is be with the pack size specified in the correspondance entries in column (3) thereof; manufactured imported by M/s. Reckitt Benckiser (India Limited)

ABLE

SI. No.	Name of the formulation	Pasik 100	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Constitute Todays Constitute Visit
(1)	(2)	· ·	(4)	(5)	:
**	Detro: Antiseptic Liquid Each inf Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)	-13.1% v	120.80	127.86	7 7 %
2.	Dettol Antiseptic Liquid Hach ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Ferpincol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)	12::100ml Glass Bottle -13:1% v v	190.98	203.42	219 12
3.	Detrol Antiseptic Liquid Fach ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v	12::200ml Glass Bottle	331.08	353.79	$\{S_{i,j}^{(k)}\}D$

Months Administre (Denatured)-13/1% viv

Transfer

1 46

्याम II - खण्ड ३(II)]	भारत का राजपत्र	: असाधारण		165
The action of the State of Constant of Con	12x500ml Glass Bottle	734.60	787.40	848.19
To any Absolute (Demos) The Englishedth Liversu. Sulfan (Demotins To any a second (SW 44)	(vd)-13.1% v/v 12x5 Litre HDPE Plastic Jar Wide Mouth Ca	6671.84 ap	7276.46	7838.20°

^{*}Subject to across progress of the ernment levies/taxes, as applicable.

Account "Tophite (Densembl)-13.1% v/v

Note:

Farm II Terre 2/15/1

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tan/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO. 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 560(अ).— जबिक भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97—पी आई—। तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

- 2. जबिक रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने स. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषिकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थी।
- 3. जबिक राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर ऑकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर—अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है उपलब्ध सूचना से ऐसा देखा गया है कि मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मैसर्स एवंट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड) द्वारा उत्पादित गारडेनल सिरप के विनिर्मित के 60 मिल पैक के मूल्य में अगस्त 2007 से अगस्त 2008 की अवधि के दौरान 10% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य—वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। इस कार्यालय द्वारा कई बार पत्र—व्यवहार के बाद भी कम्पनी किसी भी प्रकार का उत्तर देने में असफल रही। किसी अन्य ऑकड़े या कम्पनी से किसी औचित्य की अनुपस्थिति में और उपलब्ध सूचना के आधार पर पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मिति पैक के लिए 10% से ज्यादा की मूल्य—वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपभोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।
- 4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 19 और 11 के उपपैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए खीरों के अनुसार मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मॅसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड) द्वारा उत्पादित निम्नितिकित विनिर्मिति के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुलक और स्थानीय शुल्क, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतन खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है--

क्र.र	i. विलिभिति का नाम	प्रबलतः	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मृत्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)
:	2	10 mm (10 mm)	4	5
"i	मार्गडनल हिस्स्य कार्तिक	फेनोब, बिर्लन-20 कि.	्ः भेलि	39.60"

^{*}उत्पाद शुक्क व्यर स्थानीय कर के रास्त्रविक मन्त्र १५० ३३ वर

^{5.} उक्त अल्लिखित विनिर्मिति पैक क्र^{कि}ि १००६ १९८६ १९८५ भूटन मूल्य, मेसर्स पीरामल हेल्थकेयर िर्मित १ (अब मेसर्स १७)६ हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटक) हारा डीकि ११८ १ १३५ के पैरा १५ के प्रावधानों के अनुसार प्रपन्न ४ में १०० सूची जारी करते हुए इस आदेश की प्रांकि के ४ विकास १००० १००० हो करना होगा।

- 6. एक या दोनो कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लागू करने में अमफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन अधि—प्रभारित राशि की अस्तुर कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि—प्रभारित राशि की अस्तुर कार्यवाही को आकर्षित करेगा।
- ं उका कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के पैक अक्टार, राधादन इत्यादि में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी में अवस्थान पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- 8 जक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 20(301)/2010/एनपीपीए-डिवी.-IV] जी. एस. साहु, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

- S.O. 560(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 inter alia, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.
- 2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO,1995 to be exercised by the National Pharmaceutical pricing Authority on behalf of the Central Government.
- 3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Gardenal Syrup 60ml formulation pack manufactured by M/s Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) increased by more than 10% during the period from August 2007 to August 2008. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 10% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.
- 4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 vide S.O. No. 637(E) dated 4th September 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) as per the details herein under:-

r						
S No.				Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price
	formula	tion				(including excise duty*
						and local taxes). In Rs.
1	: Garden	al S	yrup	Phenobarbitorie	60ml	39.60
_	- 60ml			20mg		

^{*} subject to actual payment of excise duty

- 5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO 1995.
- Failure of the above said company to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provision: of DPCO, 1995 read with the Essentia: Commodities Act, 1955.
- The manufacturer / marketing octobary for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approver from the competent Authority for any change in the pack size, composition etc. of the above said formulation with written prior internation to the National Pharmaceutica Pharmaceutica Authority.
- 8. The manufacturer / marketing company for the above said formulation shall be in the and severally responsible to company with this order and conditions mentioned necess above.

[PP. . | C.011/E/F. No. 20(301)/2010/NPPA-Div.4√. G. S. SAHU, Dy. Director